Rec'd PCT/PTO 04 FFB 2005

40/524301

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 0.8 NOV 2004

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSEERICHT PCT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

	zelchei 036PC		Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGE	HEN siehe Mitteilung vorläufigen Prü	g über die Übersendung des internationalen ifungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)	
Internationales Aktenzeichen		Internationales Anmelded	atum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)			
PCT	ÆP 0	3/086	15	04.08.2003		06.08.2002	
	national K6/10	e Pate	ntklassifikation (IPK) oder	r nationale Klassifikation und	IIPK		
Anme	elder ESPE	AG (et al.				
1.	Diese beau	er inte	rnationale vorläufige P en Behörde erstellt und	rüfungsbericht wurde vor I wird dem Anmelder gen	n der mit der internati näß Artikel 36 übermi	onalen vorläufigen Prüfung ttelt.	
2.	Dies			mt 5 Blätter einschließlic			
	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).						
	Diese Anlagen umfassen insgesamt 4 Blätter.						
3.	Dies	er Be	richt enthält Angaben z	zu folgenden Punkten:			
	1	\boxtimes	Grundlage des Besch	neids			
	11		Priorität				
	111			es Gutachtens über Neuh	eit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit		
	iV		MangeInde Einheitlic				
	V 🗵 Begründete Feststellung nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung				heit, der erfinderischen Tätigkeit und der Izung dieser Feststellung		
	VI		Bestimmte angeführt				
1	VII			er internationalen Anmeld			
	VIII		Bestimmte Bemerkui	ngen zur internationalen a	Anmeldung		
Dat	tum der	Einre	chung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ıng dieses Berichts	
16	16.02.2004		05.11.2004				
Nai bea	Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung beauftragten Behörde			ationalen Prüfung	Bevollmächtigter Bed	lensteter	
Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465		Pregetter, M Tel. +49 89 2399-871	9 -				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/08615

I. G	rundi	age	des	Ber	ichts
------	-------	-----	-----	-----	-------

1. Hinsichtlich der **Bestandteile** der internationalen Anmeldung (*Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):*

	Besc	hreibung, Seiten				
1-35		in der	in der ursprünglich eingereichten Fassung			
	Anst	orüche, Nr.				
	1-13	,	einne	gangen am 22.07	7.2004 mit Schreiben vom 22.07.2004	
			•	-		
2.	die ir	ichtlich der Sprache: nternationale Anmeld r diesem Punkt nichts	una einaereio	cht worden ist, zur	estandteile standen der Behörde in der Sprac r Verfügung oder wurden in dieser eingereich	ne, in der it, sofern
	Die E	Bestandteile standen ereicht; dabei handelt	der Behörde es sich um:	in der Sprache:	zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprac	che
		(nach Regel 23.1(b)).	•		er internationalen Recherche eingereicht wor	den ist
					nmeldung (nach Regel 48.3(b)).	•
		die Sprache der Übe worden ist (nach Reg	rsetzung, die gel 55.2 und/c	für die Zwecke de oder 55.3).	er internationalen vorläufigen Prüfung einger	eicht :
 Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: 					µenz ist die s:	
		in der internationaler	Anmeldung	in schriftlicher Fo	rm enthalten ist.	
		zusammen mit der ir	nternationaler	n Anmeldung in co	omputerlesbarer Form eingereicht worden ist	•
		bei der Behörde nac	hträglich in s	chriftlicher Form e	eingereicht worden ist.	
	. 🖂	bei der Behörde nac	hträglich in c	omputerlesbarer F	Form eingereicht worden ist.	
 Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt 						rgelegt.
☐ Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlich Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.						
4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:						
		Beschreibung,	Seiten:			
	\boxtimes	Ansprüche,	Nr.:	14		
		Zeichnungen,	Blatt:			
5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprüeingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).					rungiich	
	(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Berich beizufügen.)					

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 03/08615

1 31

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-13

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-13

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ja: Ansprüche: 1-13

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

· F.31

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen: 1.

D1: DE 197 53 456 A (ESPE DENTAL AG) 10. Juni 1999 (1999-06-10)

D3: US-A-3 634 400 (JOCHUM PETER ET AL) 11. Januar 1972 (1972-01-11)

Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordemisse des Artikels 33(1) PCT, 2. weil der Gegenstand der unabhängigen Ansprüche nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit im Sinne von Artikel 33(3) beruht.

2.1. Das Dokument D1 wird als nächstliegender Stand der Technik gegenüber dem Gegenstand des Anspruchs 1 angesehen. Es offenbart (die Verweise in Klammem beziehen sich auf dieses Dokument): D1 beschäftigt sich mit dem Problem eine durch kationische Polymerisation aushärtbare, N-Alkylaziridinoverbindungen enthaltende Zubereitung zur Verfügung zu stellen, bei deren Einsatz kein unangenehmer Geschmack feststellbar ist, wobei der Aushärtungsverlauf auf die Erfordernisse der Verarbeitung einstellbar sein muß (S.2, Z.24-25). Die eingesetzte Basiskomponente enthält.5 bis 95 Gew.-% eines Gemisches von N-Alkylaziridinopolyolethem (Anspruch 1). Diese N-Alkylaziridinopolyolether sind definiert durch eine Anzahl der N-Alkylaziridinogruppen zwischen 1 und 4 pro Molekül. Bevorzugt werden Gemische eingesetzt, die zumindest zu 60% aus Polyethvermindungen bestehen, die mindestens zwei Aziridinogruppen tragen (S.3, Z.53-61).

Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich daher von der bekannten Zusammensetzung dadurch, daß sich die Komponente Z2 in einem oder zwei oder mehr der Merkmale i) bis v) von der Komponente Z1 unterscheidet.

- 2.2. Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit darin gesehen werden, daß eine alternative Zusammensetzung auf Basis von Aziridinoderivaten zur Verfügung gestellt wird.
- 2.3. Die in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung vorgeschlagene Lösung kann aus folgenden Gründen nicht als erfinderisch betrachtet werden (Artikel 33(3) PCT):

...

31

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/08615

Die gegenwärtige Beschreibung zeigt, daß die Anwesenheit eines monofunktionalen Aziridinoderivats die Shore-Härte nicht oder nur minimal beeinflußt (Tabellen 1,2,4-6). Tabellen 1,2, 4-6 zeigen nur einen Unterschied in Bezug auf die Härtungsgeschwindigkeit.

Es ist nicht klar, warum ein Unterschied in einem eventuellen Effekt bestehen sollte, wenn sich die Komponente Z1 und die Komponente Z2 durch ein weiteres Merkmal als der Zahl der Aziridinogruppen unterscheidet. Jeder eventuelle Effekt ist nur aus der Zahl der Aziridinogruppen erklärbar, da diese die einzigen definierten Merkmale des Anspruchs darstellen. Die gegenwärtige Anmeldung enthält keinerlei Hinweise wie das Zahlenmittel des Molekulargewichts, das Gewichtsmittel des Molekulargewichts, die Polydispersität, die Zusammensetzung des Polymerrückgrats oder die Endgruppen gewählt werden müßten um ein verbessertes Abbindeverhalten zu erzielen.

Dokument D3 offenbart eindeutig, daß ein Gehalt von bis zu **25%** an monofunktionalen Aziridinoderivaten zu keinen adversen mechanischen Eigenschaften führt (Sp. 3, Z.1-13).

2.4. Dieselbe Argumentation gilt sinngemäß ebenfalls für die unabhängigen Ansprüche 7, 8, 10-13.

.:,

Die abhängigen Ansprüche enthalten keine Merkmale, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den sie sich beziehen, die Erfordernisse des PCT in bezug auf erfinderische Tätigkeit gegenüber D1 erfüllen.

-1-

PCT/EP03/08615 3M ESPE AG 22. Juli 2004 E70036PC FI/sl

Geänderte Patentansprüche

5

- 1. Zusammensetzung, mindestens enthaltend zwei Komponenten Z1 und Z2, wobei die Zusammensetzung
- a) als Komponente Z1 mindestens ein Polyadditionsprodukt oder ein Polykondensationsprodukt mit durchschnittlich 2 Aziridinogruppen oder mehr
 und einem Molekulargewicht von mindestens 1000 und
 - b) als Komponente Z2 mindestens eine Verbindung mit 1 Aziridinogruppe enthält, wobei mindestens eine Verbindung gemäß Komponente Z2 sich in ihrem chemischen Aufbau von mindestens einer Verbindung gemäß Komponente Z1 in mindestens einem weiteren Merkmal als der Zahl der Aziridinogruppen unterscheidet, wobei der Unterschied mindestens in einem oder zwei oder mehr der nachfolgenden weiteren Merkmale von Komponente Z1 besteht:

20

15

- i) Zahlenmittel des Molekulargewichts,
- ii) Gewichtsmittel des Molekulargewichts,
- iii) Polydispersität,
- iv) Zusammensetzung des Polymerrückgrats,
- v) Endgruppen.

25

 Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente Z1 mindestens ein Polymeres ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethern, Polyestern, Polyurethanen oder Polydimethylsiloxanen enthält.

30

20

- 2 -
- Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente Z1 einen Polyether mit mindestens einem Anteil an Tetrahydrofuraneinheiten enthält.
- 4. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente Z2 eine Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethern, Polyestern, Polyurethanen oder Polydimethylsiloxanen enthält.
- 5. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente Z2 eine Verbindung mit einem Molekulargewicht von 300 oder mehr enthält.
- 6. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen Zusatzstoff oder ein Gemisch aus zwei oder mehr Zusatzstoffen enthält.
 - 7. Verfahren zur Herstellung einer Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, bei dem zwei Komponenten Z1 und Z2 vermischt werden, wobei
 - a) als Komponente Z1 mindestens ein Polyadditionsprodukt oder ein Polykondensationsprodukt mit durchschnittlich 2 Aziridinogruppen oder mehr und einem Molekulargewicht von mindestens 1000 und
- b) als Komponente Z2 mindestens eine Verbindung mit 1 Aziridinogruppe eingesetzt wird, und wobei mindestens eine Verbindung gemäß Komponente Z2 sich in ihrem chemischen Aufbau von mindestens einer Verbindung gemäß Komponente Z1 in mindestens einem weiteren Merkmal als der Zahl der Aziridinogruppen unterscheidet, wobei der Unterschied mindestens in einem oder zwei oder mehr der nachfolgenden weiteren Merkmale von Komponente Z1 besteht:

5

10

25

30

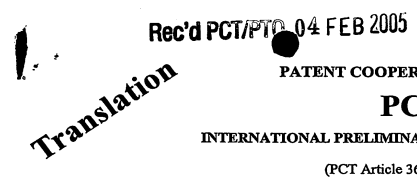
- i) Zahlenmittel des Molekulargewichts,
- ii) Gewichtsmittel des Molekulargewichts,

- 3 -

- iii) Polydispersität,
- iv) Zusammensetzung des Polymerrückgrats,
- v) Endgruppen.
- 8. Dentalmasse, umfassend mindestens eine Basiskomponente B und eine Katalysatorkomponente K, wobei die Basiskomponente B mindestens eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 und die Katalysatorkomponente K mindestens einen Katalysator zur Vernetzung zumindest eines Teils der Basiskomponente B enthält.
- Dentalmasse nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass sie nach Mischen der Basiskomponente B und der Katalysatorkomponente K bei Raumtemperatur innerhalb eines Zeitraums von 20 Minuten oder weniger eine Shore-Härte A von mindestens 80% des nach 24 Stunden erreichten Werts für die Shore-Härte A aufweist.
- 10. Verwendung einer Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 als 20 Basiskomponente B für Beschichtungen, Abformmassen, Dichtungen oder Dentalabdruckmassen.
 - 11. Verwendung einer Verbindung mit 1 Aziridinogruppe zur Beschleunigung der Abbindegeschwindigkeit von Dentalmassen gemäß einem der Ansprüche 8 oder 9.
 - 12. Kit zur Herstellung von Dentalmassen, umfassend mindestens eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 als Basiskomponente B und mindestens eine einen Katalysator zur Vernetzung zumindest eines Teils der Basiskomponente B enthaltende Katalysatorkomponente K, wobei die Komponenten B und K voneinander getrennt vorliegen.

-4-

13. Behältnisse und Mischvorrichtungen, enthaltend eine Dentalmasse gemäß Anspruch 8 oder 9.



10/524301

PCT

PATENT COOPERATION TREATY

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

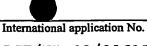
(FOT THROTO SO AND THE CO					
Applicant's or agent's file reference E70036PC	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No.	International filing dat	te (day/month/year)	Priority date (day/month/year)		
PCT/EP2003/008615	04 August 2003	3 (04.08.2003)	06 August 2002 (06.08.2002)		
International Patent Classification (IPC) or n A61K 6/10	International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC				
Applicant	3M ESI	PE AG			
and is transmitted to the applicant ac	ecording to Article 36.		ational Preliminary Examining Authority		
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets,	including this cover s	heet.		
amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of 4 sheets.				
This report contains indications rela	3. This report contains indications relating to the following items:				
Basis of the report	No. 1 Paris of the country				
Parionite:	The contract of the contract o				
Non outlist was	Af aminian with manual to		ep and industrial applicability		
	•	o noveny, inventive so	ep and industrial applicationity		
IV Lack of unity of inv					
V Reasoned statement citations and explan	ations supporting such s	n regard to novelty, in statement	ventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents of	cited				
VII Certain defects in th	e international applicati	ion			
VIII Certain observation:	VIII Certain observations on the international application				
Date of submission of the demand		Date of completion of	of this report		
16 February 2004 (16.02	2 2004)	-	ovember 2004 (05.11.2004)		
10 1 Columny 2007 (10.02	5.2007 <i>)</i>	05 140	(V3.11.2004)		
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer			
Facsimile No		Telephone No			

International application No.

PCT/EP2003/008615

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of the report								
1. With regard to the elements of the international application:*								
		the international application as originally filed						
	\boxtimes	the des	scription:					
	_	pages	1-35	, as originally filed				
		pages		, filed with the demand				
		pages						
	\square	the clai						
		pages		as originally filed				
		pages	, as amended (together wi	, as originally filed				
		pages	, as amended (together wi	, filed with the demand				
		pages	1-13 , filed with the letter of					
	П							
	Ш		awings:					
		pages		, as originally filed				
		pages		, filed with the demand				
		pages	, filed with the letter of					
	Ш	the seque	ence listing part of the description:					
		pages		, as originally filed				
		pages						
		pages	, filed with the letter of					
2.	With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and or 55.3).							
3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international application application, the international application application are international application.								
	H		ined in the international application in written form.					
	님		together with the international application in computer readable form.					
	닏		hed subsequently to this Authority in written form.					
	\vdash		hed subsequently to this Authority in computer readable form.					
		interna	statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go ational application as filed has been furnished.					
		The st been fi	statement that the information recorded in computer readable form is identical to furnished.	the written sequence listing has				
4.	\boxtimes	The an	mendments have resulted in the cancellation of:					
			the description, pages					
			the claims, Nos. 14					
			the drawings, sheets/fig					
5.		This rep	eport has been established as if (some of) the amendments had not been made, since if the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	they have been considered to go				
	* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).							
		•	nent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed	to this report.				



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP 03/08615

YES

NO

1-13

V.	. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement						
1.	Statement						
	Novelty (N)	Claims	1-13	YES			
		Claims		NO NO			
	Inventive step (IS)	Claims		YES			
	* ` ′	Claims	1-13	NO			

Citations and explanations 2.

Industrial applicability (IA)

Reference is made to the following documents: 1.

Claims

Claims

D1: DE 197 53 456 A (ESPE DENTAL AG) 10 June 1999 (1999-06-10)

D3: US-A-3 634 400 (JOCHUM PETER ET AL) 11 January 1972 (1972-01-11)

- The present application does not satisfy the 2. requirements of PCT Article 33(1) because the subject matter of the independent claims does not involve an inventive step within the meaning of PCT Article 33(3).
- 2.1. Document D1 is considered the prior art closest to the subject matter of claim 1. It discloses (the references in parentheses are to D1): D1 is concerned with the problem of providing a preparation containing N-alkylaziridine compounds that can be cured by cationic polymerization and that, when used, does not produce an unpleasant flavor, it being necessary to adjust the curing pattern to the requirements of the process (page 2, lines 24-25). The base component that is used contains 5 to 95 percent by weight of a mixture of

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

N-alkylaziridine polyol ethers (claim 1). These N-alkylaziridine polyol ethers are defined by a number of N-alkylaziridine groups varying between 1 and 4 per molecule. It is preferable to use mixtures consisting of at least 60% polyether compounds carrying at least two aziridine groups (page 3, lines 53-61).

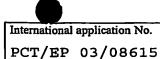
Therefore, the subject matter of claim 1 differs from the known composition in that component Z2 differs from component Z1 by one or two or more of features i) to v).

- 2.2. The problem to be solved by the present invention can thus be seen as that of providing an alternative composition based on aziridine derivatives.
- 2.3. The solution proposed in claim 1 of the present application cannot be considered inventive (PCT Article 33(3)) for the following reasons:

The present description shows that the presence of a monofunctional aziridine derivative has no influence or only minimal influence on Shore hardness (tables 1, 2 and 4-6). Tables 1, 2 and 4-6 show only one difference with regard to curing rate.

It is not clear why there should be a difference in a

possible effect when component Z1 and component Z2 differ by a feature other than the number of aziridine groups. Every possible effect can be explained simply by the number of aziridine groups, since said groups represent the only features defined in the claim. The present application does not contain any indication of how the number average molecular weight, the weight average molecular



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

weight, the polydispersity, the composition of the polymer backbone or the terminal group would have to be selected in order to achieve improved setting characteristics.

Document D3 explicitly discloses that a content of up to 25% of monofunctional aziridine derivatives does not result in any adverse mechanical properties (column 3, lines 1-13).

2.4. The same arguments likewise apply equally to independent claims 7, 8 and 10-13.
The dependent claims do not contain any features that, in combination with the features of any claim to which they refer back, meet the PCT requirements for inventive step with respect to document D1.